

SPRAWOZDANIE FINANSOWE
POLSKIEGO STOWARZYSZENIA CHOROBY HUNTINGTONA
ZA OKRES OD DNIA 01 STYCZNIA 2011 ROKU DO DNIA 31 GRUDNIA 2011 ROKU

Zgodnie z przepisami ustawy o rachunkowości z dnia 29 września 1994 roku z późniejszymi zmianami, Zarząd Stowarzyszenia jest zobowiązany zapewnić sporządzenie rocznego sprawozdania finansowego dającego prawidłowy, rzetelny obraz sytuacji majątkowej i finansowej oraz uzyskanego wyniku finansowego Stowarzyszenia na koniec roku obrotowego.

Sprawozdanie finansowe sporządzone za rok rozpoczynający się dnia 1 stycznia 2011 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2011 roku zostało przedstawione w niniejszym dokumencie w następującej kolejności:

- | | | |
|----|---|-------------|
| 1. | wprowadzenie do sprawozdania finansowego, | |
| 2. | dodatkowe informacje i objaśnienia | |
| 3. | bilans na dzień 31 grudnia 2011 roku wykazujący po stronie aktywów i pasywów kwotę zł 43 053,96 (czterdzieści trzy tysiące pięćdziesiąt trzy złote i dziewięćdziesiąt sześć groszy), | Załącznik 1 |
| 4. | rachunek zysków i strat (wariant porównawczy) za okres obrotowy od 1 stycznia 2011 roku do 31 grudnia 2011 roku wykazujący zysk netto w kwocie zł 41 089,47 (czterdzieści jeden tysięcy osiemdziesiąt dziewięć złotych i czterdzieści siedem groszy), | Załącznik 2 |

Warszawa, dnia 31 marca 2012 r.

Podpisy:

Danuta Lis

- Prezes Zarządu

Danuta Lis

Ewa Gołębiewska

- Wiceprezes Zarządu

Ewa Gołębiewska

Jerzy Sulimir

- Skarbnik Zarządu

Jerzy Sulimir

Ewa Sulewska

- Sekretarz Zarządu

Ewa Sulewska

Teresa Lech

- Członek Zarządu

Teresa Lech

Osoba odpowiedzialna za prowadzenie ksiąg rachunkowych

E. Nowak

A. WPROWADZENIE DO SPRAWOZDANIA FINANSOWEGO ZA ROK 2011

1. Informacje ogólne

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona prowadzi działalność na podstawie wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego Nr KRS 0000126958 od 2002 roku.

Stowarzyszenie posiada statusu Organizacji Pożytku Publicznego.

Dane identyfikacyjne:

- rodzaj organizacji - Stowarzyszenie
- REGON - 170968468
- NIP - 578-27-66-338
- nazwa – **POLSKIE STOWARZYSZENIE CHOROBY HUNTINGTONA**
- siedziba - Warszawa
- adres - ul. Rękodzielnicza 17a 02-267 Warszawa
- kontakt: kontakt@huntington.pl

Skład Zarządu na dzień 31.12.2011 r. :

- | | |
|--------------------|----------------------|
| 1. Danuta Lis | - Prezes Zarządu |
| 2. Ewa Gołębiowska | - Wiceprezes Zarządu |
| 3. Jerzy Sulimir | - Skarbnik Zarządu |
| 4. Ewa Sulewska | - Sekretarz Zarządu |
| 5. Teresa Lech | - Członek Zarządu |

Skład Komisji Rewizyjnej na 31.12.2011 r. :

- | | |
|--------------------|--------------------------|
| 1. Grażyna Bilip | - Przewodnicząca Komisji |
| 2. Henryka Graczyk | - Członek Komisji |
| 3. Tomasz Świgost | - Członek Komisji |

Cele i zadania Stowarzyszenia:

Celem Stowarzyszenia jest stworzyć system kompleksowej pomocy chorym i ich rodzinom. Zasadą działania organizacji jest praca społeczna członków. Wspieranie w rozwiązywaniu trudnych problemów opiekuńczych nad chorymi. Szczególnie w postępującej niepełnosprawności chorego, psychicznych barier związanych z genetycznym obciążeniem dzieci 50% ryzykiem, często pomoc rodzinom, które mają więcej niż jedną chorą osobę pod opieką. Wsparcie psychologiczne i rehabilitacja to obecnie jedyna forma opóźniania objawów nieuleczalnej choroby.

Cele te Stowarzyszenie realizuje poprzez:

- a) szerzenie wiedzy o chorobie za pomocą prowadzenia działalności edukacyjnej, szkoleniowej i wydawniczej zgodnie z obowiązującymi przepisami;
- b) współudział w organizowaniu konferencji naukowych i wykładów służących popularyzacji wiedzy o chorobie Huntingtona;
- c) popularyzacją idei Stowarzyszenia, informowanie i uświadamianie zmierzające do pełnej integracji osób chorych i ich rodzin ze społeczeństwem poprzez publikacje własne i inne;

- d) tworzenie miejsc, gdzie można się zwrócić po pierwszą informację i pomoc w zmaganiu się z efektami choroby;
- e) współpraca z krajowymi, zagranicznymi i międzynarodowymi stowarzyszeniami o podobnych celach działania;
- f) występowanie do organów władzy i administracji państwowej i samorządowej w sprawach dotyczących: rehabilitacji, społecznych, zawodowych i innych, osób chorych i ich rodzin;
- g) współdziałanie z organami władzy i administracji państwowej oraz innymi uczestnikami życia publicznego;
- h) organizowanie rehabilitacji i wypoczynku oraz opieki medycznej;
- i) pozyskiwanie sprzętu rehabilitacyjnego i pomocniczego oraz środków na działalność statutową;
- j) organizowanie pomocy finansowej, rzeczowej, i psychologicznej chorym i ich rodzinom;
- k) współpraca z placówkami naukowymi i możliwość ustanawiania stypendiów naukowych w zakresie badań nad chorobą Huntingtona;
- l) otwieranie i prowadzenie domów opieki dla osób dotkniętych chorobą Huntingtona.

Działalność statutowa i zadania zrealizowane w 2011 roku:

- 1. Zorganizowano międzynarodową konferencję edukacyjną z wykładami naukowymi o chorobie Huntingtona, kwiecień – Warszawa.
- 2. Organizowano w całym kraju spotkania z udziałem rehabilitantów, psychologów, neurologów. Udzielono porad i konsultacji.
- 3. Organizowano spotkania dla rodzin na temat warunków opóźniających objawy choroby przy zastosowaniu ćwiczeń rehabilitacyjnych, logopedycznych i diety.
- 4. Organizowano w całym kraju ogólnopolskie i regionalne spotkania integracyjne dla chorych i ich rodzin.
- 5. Przetłumaczono i opublikowano artykuły na temat choroby Huntingtona i metod leczenia.
- 6. Udzielano pomocy: dopłat na turnus rehabilitacyjny, zakup sprzętu, zakup suplementów diety, dopłat do udziału w konferencji, zwroty kosztów podróży, żywienia.
- 7. Zorganizowano i współfinansowano turnus rehabilitacyjno – integracyjny w Ustroniu Morskim. Udzielono porad prawnych i psychologicznych uczestnikom turnusu.
- 8. Rozszerzono współpracę z organizacjami pozarządowymi tj. Krajowe Forum chorób rzadkich Orphan, z Instytutem Edukacji i Praw Pacjenta,
- 9. Wzięto czynny udział w konferencji Światowy Dzień Chorego.
- 10. Współorganizowano obchody Światowego Dnia Chorób Rzadkich w Warszawie i w Poznaniu.
- 11. Reprezentowano Stowarzyszenie w Światowym Kongresie HD w Melbourne
- 12. Podjęto działania zdobycia dodatkowych środków na działalność statutową.
- 13. Założono kolejne Regionalne Grupy Wsparcia i przyjęto kolejnych Członków.
- 14. Reprezentowano Stowarzyszenie na konferencji chorób rzadkich w Cedzynie, na której przedstawiono sytuację osób z chorobą Huntingtona i ich rodzin.
- 15. Współorganizowano piknik „Na Wolę po Zdrowie”.
- 16. Podjęto stałą współpracę z Zespołem ds. chorób Rzadkich przy Ministerstwie Zdrowia. Zespół pracuje nad Narodowym Planem Zdrowia z uwzględnieniem chorób rzadkich.

17. Reprezentowano Stowarzyszenie na konferencji lekarzy - badaczy EHDN – Europejska Sieć Badań. Jest to wieloletnia współpraca w Polsce i zagranicą dotycząca pacjentów z chorobą Huntingtona.
18. Reprezentowano Stowarzyszenie na konferencji Etyka- Genetyka-Prawo na Uniwersytecie Medycznym w Lublinie.
19. Członkowie Zarządu brali udział w cyklu szkoleń na temat prowadzenia OPP, księgowania, prowadzenia działalności statutowej i zakładania spółdzielni socjalnych.
20. Nagrano materiały filmowe i wywiady z przedstawicielami różnych nauk medycznych o metodach i leczeniu choroby HD oraz z pacjentami i ich rodzinami.
21. Udzielano porad telefonicznie, osobiście, internetowo oraz drogą pocztową.
22. Interweniowano w imieniu Członków w instytucjach publicznych, poszukiwano wolnych miejsc w domach opieki, miejsc w domach środowiskowych oraz hospicjach.
23. Dystrybuowano suplementy i odżywki.
24. Udzielono wsparcia rzeczowego Członkom Stowarzyszenia
25. Sfinansowano i wysłano do potrzebujących dodatkowego odżywiania osób - suplementy diety, artykuły spożywcze, książki, materiały i publikacje o chorobie
26. Kontynuowano współpracę z Instytutem Psychiatrii Neurologii w Warszawie, grupami roboczymi przy EHDN, ośrodkami rehabilitacyjnymi oraz nawiązano kontakty ze współpracownikami Centrów Pomocy Rodzinie, Służbach Społecznych.
27. Zmodernizowano stronę internetową www.huntington.pl prowadzoną dla osób szukających informacji o chorobie Huntingtona i metodach leczenia, co znacząco wpłynęło na zwiększenie oglądalności strony.
28. Wydrukowano ulotki informacyjne o chorobie HD, ankiety i plakaty, kalendarze.
29. Podjęto działania w celu uzyskania funduszy - złożono 3 wnioski, niestety otrzymano negatywne odpowiedzi.
30. Poszukiwano obiektów na potrzeby prowadzenia domu opieki krótkoterminowej lub długoterminowej ze specjalizacją chorych neurologicznie i psychicznie.
31. Wizytowano placówki domów pomocy społecznej i domów opieki, gdzie mogliby pozostać chorzy na HD.

2. Okres objęty sprawozdaniem finansowym

Sprawozdanie finansowe Stowarzyszenia jest prezentowane za rok rozpoczynający się dnia 1 stycznia 2011 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2011 roku.

3. Wskazanie, czy sprawozdanie finansowe zawiera dane łączne, jeżeli w skład jednostki wchodzi wewnętrzne jednostki organizacyjne sporządzające samodzielne sprawozdania finansowe

Sprawozdanie finansowe nie zawiera danych łącznych wewnętrznych jednostek organizacyjnych sporządzających samodzielnie sprawozdanie finansowe. Stowarzyszenie nie posiada jednostek samodzielnie sporządzających sprawozdania finansowe.

W okresie objętym niniejszym sprawozdaniem finansowym nie nastąpiło połączenie z inną jednostką organizacyjną, nabycie lub łączenie udziałów.

4. Założenia kontynuacji działalności gospodarczej.

Sprawozdanie finansowe Stowarzyszenia za rok rozpoczynający się dnia 1 stycznia 2011 roku i kończący się dnia 31 grudnia 2011 roku zostało sporządzone przy założeniu kontynuowania działalności statutowej przez Stowarzyszenie w dającej się przewidzieć przyszłości. Zarząd Stowarzyszenia nie stwierdza na dzień podpisania sprawozdania finansowego istnienia faktów i okoliczności, które wskazywałyby na zagrożenie dla możliwości kontynuacji działalności przez Stowarzyszenie w okresie 12 miesięcy po dniu bilansowym na skutek zamierzonego lub przymusowego zaniechania bądź istotnego ograniczenia przez nią dotychczasowej działalności

5. Przyjęte zasady (polityka) rachunkowości, w tym metody wyceny aktywów i pasywów (w tym amortyzacji) pomiaru wyniku finansowego oraz sposobu sporządzania sprawozdania finansowego.

Zaprezentowane w niniejszym dokumencie sprawozdanie finansowe sporządzane zostało przy zastosowaniu następujących zasad:

- 1) sprawozdanie finansowe zostało przygotowane zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 września 1994 roku o rachunkowości (Dz. U. nr 121, poz. 591 ze zm.),
- 2) sprawozdanie finansowe sporządza się zgodnie z konwencją kosztu historycznego, z zachowaniem zasady ostrożności,
- 3) rok obrotowy Stowarzyszenia obejmuje okres trwający dwanaście kolejnych pełnych miesięcy kalendarzowych,
- 4) rachunek zysków i strat sporządzany jest w wariantcie porównawczym.

Aktywa i pasywa wyceniono według zasad określonych w ustawie o rachunkowości.

Severine Li's
E. Nowak

Sulewska

Edyta
dean

Ewa Sylwestra

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona
ul. Rękodzielnicza 17A, 02-267 Warszawa
tel. 22 846 41 51
NIP 578-27-66-338, REGON 170968468
KRS 126958

B. DODATKOWE INFORMACJE I OBJAŚNIENIA

1. Informacje o wysokości uzyskanych przychodów, z wyodrębnieniem ich źródeł (np. spadek, zapis, darowizna, środki pochodzące ze źródeł publicznych, w tym z budżetu państwa i budżetu gminy), odpłatnych świadczeń realizowanych przez fundację w ramach celów statutowych z uwzględnieniem kosztów tych świadczeń; jeżeli prowadzono działalność gospodarczą, wynik finansowy tej działalności oraz procentowy stosunek przychodu osiągniętego z działalności gospodarczej do przychodu osiągniętego z pozostałych źródeł.

Wysokość uzyskanych przychodów w roku sprawozdawczym, z wyodrębnieniem ich źródeł (wg deklaracji podatkowej CIT-8 i ewidencji analitycznej).

Ogółem przychody z działalności	174 622,79 zł
w tym wg źródeł, z tytułu:	
a) spadku	0,00 zł
b) zapisu	0,00 zł
c) darowizny	39 176,51 zł
d) środków pochodzących ze źródeł publicznych	50 624,80 zł
z tego	
– z budżetu państwa 1% podatku	50 624,80 zł
– z budżetów jednostek samorządu terytorialnego	0,00 zł
– z budżetu zagranicznego, europejskiego	0,00 zł
– od sponsorów lub innych podmiotów nie zaliczanych do sektora finansów publicznych	0,00 zł
f) odpłatnych świadczeń w ramach celów statutowych	2 093,46 zł
g) pozostałe:	
– nadwyżki z lat ubiegłych	53 449,50 zł
– składki członkowskie i wpisowe	6 021,00 zł
– wpłaty na zjazdy i konferencje	12 467,26 zł
– odsetki bankowe, różnice kursowe	0,00 zł
– pozostałe przychody operacyjne	2 550,26 zł
– turnusy rehabilitacyjne	8 240,00 zł
Prowadzenie działalności gospodarczej:	
– przychody z działalności gospodarczej	0,00 zł
– wynik finansowy na tej działalności (zysk, strata)	0,00 zł
– procentowy stosunek przychodu osiągniętego z działalności gospodarczej do przychodu osiągniętego z pozostałych źródeł	0 %

2. Informacja o poniesionych kosztach na:

Koszty ogółem	133 533,32
Koszty realizacji celów statutowych	104 772,36
Koszty ogólnoadministracyjne	28 760,96
-materiały biurowe	669,34
-usługi księgowe	4 797,00
-telefony	4 745,73
-opłaty pocztowe	1 092,15
-provizje bankowe	679,46
-umowy zlecenia i dzieło	7 107,72
-delegacje	3 857,94
-reklama, promocje, ogłoszenia	2 954,82
-pozostałe koszty	2 856,80

Nadwyżka /środki do wykorzystania/

41 089,47 zł

3. Dane o:

a) liczbie osób zatrudnionych w Stowarzyszeniu z podziałem według zajmowanych stanowisk i z wyodrębnieniem osób zatrudnionych wyłącznie w działalności gospodarczej.

Stowarzyszenie w 2010 r. nie zatrudniało pracowników etatowych

Liczba osób zatrudnionych w Stowarzyszeniu w działalności gospodarczej: 0 osób

b) łącznej kwocie wynagrodzeń wypłaconych przez Stowarzyszenie z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia, z wyodrębnieniem całości tych wynagrodzeń osób zatrudnionych wyłącznie w działalności gospodarczej.

Wynagrodzenia ogółem 0,00zł

w tym:

– z działalności statutowej 0,00 zł

z tego:

– wynagrodzenia podstawowe 0,00zł.

– nagrody 0,00 zł

– premie 0,00 zł

– inne 0,00 zł

– z działalności gospodarczej 0,00 zł

c) wysokości rocznego lub przeciętnego miesięcznego wynagrodzenia wypłacanego łącznie członkom zarządu i innym organom Stowarzyszenia oraz osobom kierującym wyłącznie działalnością gospodarczą z podziałem na wynagrodzenia, nagrody, premie i inne świadczenia:

przeciętne miesięczne wynagrodzenia łącznie 0,00 zł

w tym:

wypłacone członkom Zarządu 0,00 zł

z tego:

wynagrodzenia podstawowe 0,00 zł

nagrody	0,00 zł
premie	0,00 zł
inne	0,00 zł
wypłacone osobom kierującym działalnością gospodarczą	0,00 zł
z tego:	
wynagrodzenia podstawowe	0,00 zł
nagrody	0,00 zł
premie	0,00 zł
inne	0,00 zł

d) wydatkach na wynagrodzenia z umów zlecenia i umów o dzieło:

Wynagrodzenia wypłacane z umów zlecenia i umów o dzieło: 7 107,72 zł

e) udzielonych przez stowarzyszenie pożyczkach pieniężnych z podziałem według ich wysokości, ze wskazaniem pożyczkobiorców i warunków przyznania pożyczek oraz podaniem podstawy statutowej udzielania takich pożyczek:

Udzielane przez Stowarzyszenie pożyczki pieniężne ogółem 0,00 zł

4. Informacja o rozliczeniach Stowarzyszenia z tytułu ciężących zobowiązań podatkowych, a także informację w sprawie składanych deklaracji podatkowych.

Stan zobowiązań na dzień 31 grudnia roku sprawozdawczego ogółem 92,31.

Informacja w sprawie składanych deklaracji podatkowych.

Rodzaje płaconych podatków i nazwy składanych deklaracji podatkowych:

Podatek dochodowy - deklaracja CIT- 8,

Podatek dochodowy od osób fizycznych – deklaracja PIT 4R

5. Informacja o przeprowadzonych w Stowarzyszeniu kontrolach w roku sprawozdawczym (jej wyniki).

Nie dotyczy.

6. Rozliczenie głównych pozycji różniących podstawę opodatkowania podatkiem dochodowym od osób prawnych od wyniku finansowego

Nie dotyczy

Donata Lis
E. Nowak

Sulewska

Julia
Świąt

Ewa Głębicka

Polskie Stowarzyszenie Choroby Huntingtona
ul. Rękodzielnicza 17A, 02-267 Warszawa
tel. 22 846 41 51
NIP 578-27-66-338, REGON 170968468
KRS 126958

Lp.	AKTYWA	Stan na dzień 31.12.2011	Stan na dzień 31.12.2010
A	AKTYWA TRWAŁE	0,00	0,00
I	Wartości niematerialne i prawne	0,00	0,00
II	Rzeczowe aktywa trwałe	0,00	0,00
III	Należności długoterminowe	0,00	0,00
IV	Inwestycje długoterminowe	0,00	0,00
V	Długoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
B	AKTYWA OBROTOWE	43 053,96	55 594,51
I	Zapasy rzeczowych aktywów obrotowych	0,00	0,00
II	Należności krótkoterminowe	12 412,49	5 148,06
III	Inwestycje krótkoterminowe	30 641,47	50 446,45
1	Środki pieniężne	30 641,47	50 446,45
2	Pozostałe aktywa finansowe	0,00	0,00
C	Krótkoterminowe rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
	Suma bilansowa	43 053,96	55 594,51

Demko lis

E Nowak

Anna Górecka

Sulewska

Ellen Scott

Lp.	PASYWA	Stan na 31.12.2011	Stan na 31.12.2010
A	Fundusze własne	41 089,47	53 449,50
I	Fundusz statutowy	0,00	0,00
II	Fundusz aktualizacji wyceny	0,00	0,00
III	Wynik finansowy netto za rok obrotowy	41 089,47	53 449,50
1	Nadwyżka przychodów nad kosztami (wielkość dodatnia)	41 089,47	53 449,50
2	Nadwyżka kosztów nad przychodami (wielkość ujemna)	0,00	0,00
VII	Zysk (strata) z lat ubiegłych	0,00	0,00
B	Zobowiązania i rezerwy na zobowiązania	1 964,49	2 145,01
I	Zobowiązania długoterminowe z tytułu kredytów i pożyczek	0,00	0,00
II	Zobowiązania krótkoterminowe i fundusze specjalne	1 964,49	2 145,01
1	Kredyty i pożyczki	0,00	0,00
2	Inne zobowiązania	1 964,49	2 145,01
III	Rezerwy na zobowiązania	0,00	0,00
IV	Rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
1	Rozliczenia międzyokresowe przychodów	0,00	0,00
2	Inne rozliczenia międzyokresowe	0,00	0,00
	Suma bilansowa	43 053,96	55 594,51

Warszawa, dnia 31 marca 2012r.

Demko lis

E Nowak

Anna Górecka

Sulewska

Ellen Scott

Polskie Stowarzyszenie Choreby Huntingtona
ul. Rękodzielnicza 17A, 02-267 Warszawa
tel. 22 846 41 51
NIP 578-27-66-338, REGON 170968468
KRS 126958

Lp.	RACHUNEK WYNIKÓW	01.01.2011 31.12.2011	01.01.2010 31.12.2010
1	2	3	4
A.	Przychody z działalności statutowej	174 622,79	182 147,89
I.	Składki brutto określone statutem	6 021,00	6 214,00
II.	Inne przychody określone statutem	168 601,79	175 933,89
1	Przychody z dział. statutowej nieodpłatnej pożytku publicznego	50 624,80	77 826,02
2	Przychody z działalności statutowej odpłatnej pożytku publicznego	0,00	0,00
3	Pozostałe przychody określone statutem	117 976,99	98 107,87
B.	Koszty realizacji zadań statutowych	104 772,36	88 627,35
1	Koszty realizacji zadań statutowych działalności nieodpłatnej pożytku publicznego	104 772,36	88 627,35
2	Koszty realizacji zadań statutowych działalności odpłatnej pożytku publicznego	0,00	0,00
3	Pozostałe koszty realizacji zadań statutowych	0,00	0,00
C.	Wynik finansowy na działalności statutowej (wielkość dodatnia lub ujemna) (A-B)	69 850,43	93 520,54
D.	Koszty administracyjne	28 760,96	38 361,83
1	Zużycie materiałów i energii	669,34	1 205,26
2	Usługi obce	12 283,61	11 258,94
3	Podatki i opłaty	30,00	0,00
4	Wynagrodzenia oraz ubezpieczenia społeczne i inne świadczenia	7 107,72	8 868,99
5	Amortyzacja	0,00	3 048,90
6	Pozostałe	8 670,29	11 836,48
E.	Pozostałe przychody (nie wymienione w pozycji A i G)	0,00	0,00
F.	Pozostałe koszty (nie wymienione w pozycji B, D i H)	0,00	0,00
G.	Przychody finansowe	0,00	0,00
H.	Koszty finansowe	0,00	1 709,21
I.	Wynik finansowy brutto na całokształcie działalności	41 089,47	53 449,50
J.	Zyski i straty nadzwyczajne	0,00	0,00
I.	Zyski nadzwyczajne - wielkość dodatnia	0,00	0,00
II.	Straty nadzwyczajne - wielkość ujemna	0,00	0,00
K.	Wynik finansowy ogółem (I+J)	41 089,47	53 449,50
I.	Różnica zwiększająca koszty roku następnego (wielkość ujemna)	0,00	0,00
II.	Różnica zwiększająca przychody roku następnego (wielkość dodatnia)	41 089,47	53 449,50

Warszawa, dnia 31 marca 2012 r.

Deumte dis
E. Np. wak

Sulewska

Julia
deant

Eme G. G. G. G. G.

Polskie Stowarzyszenie Choreby Huntingtona
ul. Rękodzielnicza 17A, 02-267 Warszawa
tel. 22 846 41 51
NIP 578-27-66-338, REGON 170968468
KRS 126958